19 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑩ 公開特許公報(A)

昭59-218728

⑤ Int. Cl.³
H 01 L 21/265

識別記号

庁内整理番号 6851-5F 砂公開 昭和59年(1984)12月10日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

図半導体基体への不純物導入方法

願 昭58—93219

②出 願 昭58(1983) 5 月26日

⑩発 明 者 佐藤則忠

横須賀市長坂2丁目2番1号株

式会社富士電機総合研究所內

②発 明 者 関康和

横須賀市長坂2丁目2番1号株

式会社富士電機総合研究所内

⑫発 明 者 石渡統

横須賀市長坂2丁目2番1号株

式会社富士電機総合研究所内

⑪出 願 人 株式会社富士電機総合研究所

横須賀市長坂2丁目2番1号

⑪出 願 人 富士電機製造株式会社

川崎市川崎区田辺新田1番1号

個代 理 人 弁理士 山口巌

明 細 割

- 1. 発明の名称 半導体基体への不純物導入方法
- 2. 特許請求の範囲

@特

1) 真空容器内に収容した半導体基体を所定の温度に加熱し、削配容器内に不純物を含むふん囲気中でグロー放低を発生させ、次いで不活性ふん囲気中でグロー放低を発生させることを特徴とする 半導体基体への不純物導入方法。

3. 発明の詳細な説明

[発明の腐する技術分野]

本発明は半導体整体にドナーまたはアクセプタ としての不納物を導入して整体と不純物濃度が異 なる所定の導電形の領域を形成する方法に関する。 〔 従来技術とその問題点〕

この他の半導体領域を形成するためには、熱拡 散、エピタキシャル成長、イオン注入などが知ら れている。これらの方法は、いずれも半導体基体 に800~1250での熱処理を加える必要がある。 このような高温熱処理は半導体基体中に結晶欠陥 が生じ、また重金属元器が熱処理炉から半導体基 体中に拡散するため、キャリアーのライフタイムを低下させてしまりほかに、10kg-cm以上の高比抵抗を有するシリコンの場合は、その結晶中に含まれる酸素がドナー化するため、比抵抗が低下するなどの欠点があり、母材結晶本来の特性を維持することは困難である。

このような欠点は、熱処理温度を低くすれば解決するが、従来技術を用いて、単に温度を低くするだけでは、形成される半導体領域の不純物護度及び拡散深さのばらつきが大きくなり、再現性も悪くなる。例えば、熱拡散法ではドーバント不純物の半導体基体中での拡散係数が低下し、800で以下の熱拡散は不可能に近い。

その任かに、深さ 0.2 μm以下 の極期半導体領域 を母材の半導体表面に形成することは極めて困難 である。例えば、イオン注入法でこの極期半導体 領域を形成するためには、加速電圧 3 0 keV以下 にするか、半導体基体表面に酸化與を初めに形成 し、その酸化膜を通してドーパント不純物のイオンを注入する必要がある。しかし加速地圧を低く するにつれてイオン電流が得られにくく、表面不 納物改度を高くすることが困難であり、酸化膜を 通して注入する場合は酸化膜厚のばらつきが極薄 半導体領域の表面凝度と拡散深さに影響を及ぼし、 いずれも実用的ではない。とくに、極寒半導体領域に表面凝度10²⁰ 原子/cd以上の不純物注入層 を得ることは不可能である。

とのような欠点は、例えば、比抵抗 1 0 k Ω:- cm 以上の高純度高比抵抗シリコンを用いて半導体放射線検出累子を製作する場合、高温熱処理が原因 て、半導体基体のキャリアライフタイムが低下し、 その結果 S N 比が懸くなり、あるいは形成される 表面トーピング領域が少くとも 5 μm以上の深さを 有するため、放射線に対して不感領域となるこの 領域が厚くなるなどの問題がある。

一方、最近工業的に在目されている非晶質半導体に不純物を導入した領域を形成することについては、すでに種々の方法が開示されている。例えばほう案をトーピングするために最も一般的に行われる方法はモノシラン(SiH4)とジポラン(B2H6)

侵入した不純物を電気的に活性な不純物に変換するととにより上記の目的を達成する。

[発明の実施例]

第1図は、本発明を実施するための反応槽の概略図で、真空容器 1、 電極 2 a, 2 b、半導体基体 3、真空排気系 4、 ドーパント不純物を含むガスポンペ 5 a と不活性 ガスポンペ 5 b、及びこれらのガスの圧力と流量を調整するための調整回路 6、 グロー放電用 DC 電源 7 a、半導体基体加熱用電源 7 b、グロー放電時のガス圧力を調整するための真空パルプ 8、及び真空計 9 から構成されている。

まず、真怨排気系 4 により、真空容器 1 内を排気し、約 1 × 10⁻⁷ Torr の真空にしたのち、真空パルフ 8 を絞り、真空排気系 4 の排気速度を下げると同時に、真空容器 1 に不納物ガスを調整回路 6 を通して導入し、公知のやり方で電極 2 a , 2 b 間に低圧を印加してグロー放電を発生させる。と低 2 a 上に配置した半導体基 3 にその不納物を さい半導体領域が形成される。次に、ブルカなを さの不活性ガスふん 田気中でさらにグロー放電を

を同時に反応櫓内に流入させ、グロー放電を発生させて任う繋がドーピングされた非晶質シリコンを得るものである。しかしこの方法では、 薄い層は形成できるものの、 任う繋を 1 0²¹原子/dd以上非晶質シリコン中に導入することは不可能に近く、 その比抵抗も低くならない。また二つのガスを何時に流入させる際、 ガス流量比の制御が困難で再現性が悪いという欠点があつた。

[発明の目的]

本発明は、これに対して半導体基体を高温に加熱することなく、基体中に茂くて装面不純物機関の高い所定の導電形の半導体領域を再現性よく形成できる不純物導入方法を提供することを目的とする。

[発明の要点]

本発明は真空容器内に収容した半導体基体を所定の温度に加熱し、その容器内に不純物を含むふん囲気中でグロー放電を発生させることにより半導体基体表面に不純物侵入層を形成し、次いで不活性ガスふん囲気中でグロー放電を発生させ先に

発生させると、先に侵入した不純物は、グロー放 電時間との経過と共に格子間位能から態換型位置 におきかわり、電気的に活性な不純物が増加する。

第2図はシリコン単結晶基板上にほう紫を導入 した場合の一例で、との諸条件は下記の通りであ る。

(1) 不納物導入条件

半導体基体:シリコン、n型、比抵抗10~

30k Ω - cm 、 鏡面仕上げ

基体温度:300℃

→ 森 秋 ドーパント不納物ガス: 水 発 で 1000 ppm にし

たジポラン希・釈

グロー放電時の圧力: 2.0 Torr

放電パワー: DC 400~600V, 0.6 mA/cm²

電極間距離:50 mm

放 質 時 間:60分

(2) 電気的活性化染件

不活性ガス:アルゴン

グロー放電時の圧力: 0.1 Torr

放電パワー: DC 600V, 0.6 mA/cm²

챮体温度:100~300℃

放 館 時 間: 120~36J分

第2図の曲線10はIMAで求めた不純物設度分布であり、このうち電気的に活性な不純物の設度分布を拡がり抵抗で求めたものが曲線11であ

1000ppm に希釈したプオスフィン

グロー放覧時の圧力: 2.0 Torr

放電パワー: DC 600, 0.6 mA/cm²

電極關距離: 50 mm

放 馆 時間:60分

(2) 電気的活性化条件:第2 図について示した条件

と同じ

第3図の曲級20はIMAで求めた導入りん優 度分布であり、 曲級21は拡がり抵抗で求めた電 気的に活性なりんの優度分布である。また曲線 22,23はさらにアルゴン中でのグロー放電に より電気的活性化を120分,240分行つつたまし の拡がり抵抗法で求めた機度分布である。すた の拡がり抵抗法で求めた機度分布である。すた も、第2図と同様な結果が得られ、放電時間と共 に電気的に活性なりん優度が増加する。

とのようなアルゴンふん囲気中でのグロー放電 はスパンタリングと呼ばれ、イオン化したアルゴ ンイオンを、例えばシリコン表面に衝突させると シリコン原子がはじき飛ばされ新しい原子層が襲 る。ジボランの分解により生じ、シリコン単結晶中に侵入したほう素の大部分はシリコン単結晶の格子間位置に入り、格子の位置に入る能換型のほう素原子が少く、その結果電気伝導度に寄与する量が少いことを示している。曲線12,13,14は、このシリコンウェハを、さらにアルゴンガスよん囲気中で、それぞれ120分,240分,360分グロー放電を行つたのち、拡がり抵抗法

3 6 0 分グロー放電を行つたのち、拡がり抵抗法 で求めた濃度分布である。これより、グロー放電 の時間を変えて任意の表面融度を有する半導体領 域が得られることがわかる。

第3図は、別の実施例を示すもので、第2図と相違する点は、ほう素の代りにりんを拡散させた点で、n型の半導体領域が形成できる。その条件を次に示す。

(1) 不純物導入条件

半導体基体: シリコンp型、比抵抗10~30 kΩ-σm 殷面仕上げ

反 応 温 度: 300℃

ドーパント不純物ガス : マナファインを水光で

出するので、結晶装面の符争化に用いられるものである。しかし、本発明で用いたグロー放電外にはなったが、シリンとにはいため、シリンと表面に使みがしたが、シリンと表面に使みが出るよりも、かも、シリンを発明をはいたがのである。

上記の実施例では、ほう素およびりんについて述べたが、アンチモン、ひ紫、ガリウム、アルミニウムなど不純物を同様に導入した半導体領域について、アルゴン、ヘリウムなどの不活性ガスかん囲気中でクロー放電を行えば、もちろん電気的活性度は増加する。そのほかに、光検出案子などに使用する非晶質シリコン被膜上に、ほう繋やりんなどの不純物ガス雰囲気でグロー放電を行うと、より低比

特開昭59-218728(4)

抵抗の不純物層を有する pn 構造の極薄非晶質膜 も容易に得られる。

[発明の効果]

この発明は、例えば300℃以下の低温度で、単結晶や非晶質半導体基体中にドーパント不純物を導入させる方法である。先ず不純物がガスふん囲気中でグロー放戦を発生させて不純物を導入し、ついてアルゴンなどの不活性ガスふん囲気中でグロー放電を行うと、上記のように電気的に活性な表面不純物液度は10¹⁶~10²² 原: 上/adの任意の範囲で、しかも1500 Å以下の深さの不純物導入層が得られる。

すなわち、熱拡散法やイオン注入法では不可能な極薄で表面不和物強度の高い半導体領域が得られ、放射線検出素子に適用した場合は、pn 接合層のような放射線に対して不感層の領域を薄くできるがかりでなく、低温処理工程のため結晶本来の特性を保持するので、SN比を高め、エネルギー分解能力を向上させることができる。

非晶質シリコンを用いた光検出素子では、不純

物ドーピング層を形成する際、従来のようにシランガスとドーパントガスとを最適混合比で反応権内に送るための操作が不要になり、ドーパントガスのみを流してグロー放電及び不活性ガス中のグロー放電を発生させれば良いため、従来法では不可能に近いような低比抵抗不純物ドーピング層で、しかも極薄層が得られる。

プレーナ型素子やMOSIC素子では、酸化膜の 汚染、接合深さの変動など、高温熱処理工程によ り生じる特性の変化が少くなるなどの効果が上記 した簡単な装置でも容易に得られる。とくに熱拡 散法やイオン注入法では不可能な極薄拡散層で高 い表面濃度の半導体領域が形成できる。

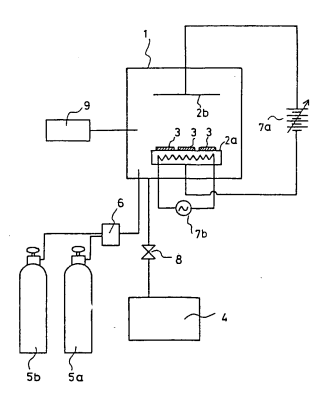
4. 図面の簡単な説明

第1 図は本発明を実施するための反応装置の一例の概略構成図、第2 図はドーパント不純物としてほう素を拡散した場合の機度分布を示すプロファイル線図、第3 図はドーパント不純物としてりんを拡散した場合の機度分布を示すプロファイル線図である。

1 …… 真空容器、2a,2b …… 電極、3 …… 半 導体基体、4 …… 真空排気系、5a……ドーパント ガスポンペ、5b……不活性ガスポンペ、7a…… グ ロー放電用電源、7b……基体加熱用電源。

化理人并现立 山 口





第1四

